# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-258251

(43)Date of publication of application: 19.10.1990

(51)Int.Cl.

B32B 9/00

(21)Application number: 01-304485

(71)Applicant: MITSUBISHI MONSANTO CHEM CO

(22)Date of filing: 22.11.1989 (72)Invent

(72)Inventor: SAWADA TSUTOMU

OHASHI SHINICHI YOSHIDA SHIGENOBU

(30)Priority

Priority number: 36330759

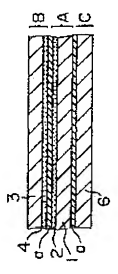
Priority date: 05.12.1988

Priority country: JP

## (54) MOISTUREPROOF FILM

# (57)Abstract:

PURPOSE: To improve the transparency, moisture resistance and economics, by a method wherein a film obtained by forming a silicon oxide thin film on a specific polyvinyl alcoholic film is protected with the other transparent plastic film having the silicon oxide thin film. CONSTITUTION: The central layer A is of a transparent film comprised by forming a transparent silicon oxide thin film at least on one side of a film comprised of PVA whose degree of saponification is at least 99mol%. Forming of an SO thin film on the surface of the PVA film can be based on any method of a vacuum metallizing method or a sputtering method or an ion plating method. It is better to select a thickness of a base film and that of the SO thin film respectively within ranges of  $5\text{--}400\mu$ m and 100-5000Å. A sealant layer C is laminated on the other surface of the central layer A, preferably the surface of the PVA film side. The sealant layer is comprised of sealable resin. In addition, the whole thickness of the moisture-resistant film filling within the range of 50-500μm is preferable.



# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

# ⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# ◎ 公開特許公報(A) 平2-258251

⑤Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)10月19日

B 32 B 9/00

A 7310-4F.

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全12頁)

**公発明の名称** 防湿フイルム

②特 願 平1-304485

②出 願 平1(1989)11月22日

優先権主張 @昭63(1988)12月5日@日本(JP)®特願 昭63-307591

会社筑波工場内

**⑫発 明 者 大 橋 慎 一 茨城県牛久市東猯穴町1000番地 三菱モンサント化成株式** 

会社筑波工場内

**⑫発 明 者 吉 田 重 信 茨城県牛久市東潟穴町1000番地 三菱モンサント化成株式** 

会社筑波工場内

⑪出 顋 人 三菱モンサント化成株 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

式会社

创代 理 人 弁理士 佐藤 一雄 外2名

明 細 書

1. 発明の名称

防湿フィルム

## 2. 特許請求の範囲

- 1. 下記の通りに定義される中心層 (A) および中心層の一方の面に接合された保護層 (B) からなる積層構造を有する防湿フィルム。
  - (a) 中心層(A)は、ケン化度99モル% 以上のポリピニルアルコールよりなるフィル ムの少なくとも片面にケイ素酸化物薄膜を有 する透明フィルムからなる。
  - (b) 保護層(B)は、少なくとも片面に透明なケイ素酸化物薄膜を有する透明なプラスチックフィルムを少なくとも1層含む透明フィルムからなる。
- 2. ケイ素酸化物薄膜が真空蒸着法、スパッ タリング法、イオンプレーティング法のいずれか によって形成された請求項1記載の防湿フィルム。

- 3. 中心層のポリピニルアルコールフィルムの厚さが5~400μmの範囲、ケイ素酸化物薄膜の厚さが100~5000Aの範囲、で選ばれ、全体の厚さが10~500μmの範囲である、請求項1または2記載の防湿フィルム。
- 4. 下記の通りに定義される中心層(A)、中心層の一方の面に接合された保護層(B)および中心層の他方の面に接合されたシーラント層
- (C)からなる積層構造を有する防湿フィルム。
  - (a) 中心層 (A) は、ケン化度99モル% 以上のポリピニルアルコールよりなるフィルムの少なくとも片面にケイ素酸化物薄膜を有する透明フィルムからなる。
  - (b) 保護層(B)は、少なくとも片面に透明なケイ素酸化物薄膜を有する透明なプラスチックフィルムを少なくとも1層含む透明フィルムからなる。
  - (c) シーラント層 (C) は、シール可能な 樹脂からなる。
- 5. ケイ素酸化物薄膜が真空蒸着法、スパッ

タリング法、イオンプレーティング法のいずれか によって形成された請求項4記載の防湿フィルム。

6. 中心層のポリピニルアルコールフィルムの厚さが5~400μmの範囲、ケイ素酸化物薄膜の厚さが100~5000人の範囲、保護層とシーラント層との合計厚さが5~400μmの範囲で選ばれ、全体の厚さが10~500μmの範囲である、請求項4または5記載の防湿フィルム。

## 3. 発明の詳細な説明

(発明の背景)

(産業上の利用分野)

本発明は、高度な防湿性能を有するプラスチックフィルムに関するものである。更に詳しくは、本発明は、透明で水蒸気などのガスをほとんど透過しない、液晶ディスプレイのバックライト用 EL素子等のパッケージフィルムに好適な、高度な防湿性能を有するフィルムに関するものである。 (従来の技術)

液晶表示素子は、低消費電力であるという最大

ムとしては、一般には厚さが70~300μm程度のPCTFEフィルムに、ヒートシール用のシーラントとして厚さが20~100μm程度のポリオレフィンを積層したフィルムが使用されており、このフィルムは水蒸気をほとんど透過しないところから、既存の透明なブラスチックフィルムでは最も防湿性能がすぐれたものであると言われている。

また最近では、透明なプラスチック基材フィルムの表面に金属酸化物、特にケイ素、あるいはアルミニウム系の透明な酸化物薄膜を設けた透明プラスチックフィルムがガスパリヤ性の包装材として商品化されている。

### (発明が解決しようとする課題)

しかしながら、有機分散型のEL素子の従来のパッケージ用フィルムであるフッ素化樹脂フィルム、特にポリ塩化三フッ化エチレン(PCTFE)を主体にした積層フィルムは、極めて高価であるためにパックライトの製造コストが高くなるという問題があった。また、PCTFEを主体にした

の特徴を生かして、デジタルウォッチ及び選子式車上計算機等のディスプレイ用素子として定着し、被晶ゲームが登場したことによって爆発的に需要を拡大し、その後、車載用、OA用、FA用など用途が多様化して来ている。一方、有機分散型のエレクトロルミネセンス(EL)案子は薄型、軽量の特徴を生かして被品表示素子用の安価な平面発光のパックライト(補助光源)ととて用途が広がりつつある。有機分散型のEL案子は、2nS:Mn、2nS:Cuなどの気管となるにより著しくそこなわれるため、防湿性能のすぐれた透明なフィルムによりパッケージされて使用される。

従来、上記液晶ディスプレイのバックライトとして使用される有機分散型のEL業子のパッケージには、フッ素化樹脂フィルム、特にポリ塩化三フッ化エチレン(PCTFE)を主体にした積層フィルムが、すぐれた防湿性能、透明性を有するところから食用されている。

上記有機分散型のEL案子用パッケージフィル

積層フィルムは、雰囲気の温度が50℃を越えるとその防湿性能がかなり劣化するため、高温下でのEL素子の寿命が極端に短くなるという問題があった。

このような理由から、被品ディスプレイの製造コストダウンおよび性能アップを目的とした、バックライト用の有機分散型EL素子のパッケージフィルムとして、PCTFEよりも安価で防湿性能のすぐれた透明なプラスチックフィルムの開発が望まれていた。

さらに、透明なプラスチック基材フィルムの表面に金属酸化物の透明な薄膜を設けた透明プラスチックフィルムは、現状のままでは防湿性能が充分ではなく、液晶ディスプレイのバックライト用の有機分散型EL業子のパッケージフィルムとして使用できるまでには至っていない。

この発明は上述の背景に基づいてなされたものであり、その目的とするところは、優れた透明性・防湿性を有し、強度及び経済性の面でも優れ、特に、高度の防湿性能が要求される液品ディスプ

レイのバックライト用EL素子等のパッケージフ ィルムとして好適な材料を提供することである。

#### (発明の概要)

#### (課題を解決するための手段)

本発明者らは、上記課題解決のために鋭意検討 の結果、特定のポリピニルアルコールフィルム上 にケイ素酸化物薄膜を形成したフィルムが、すぐ れた透明性および防湿性能を有するとともに、こ のフィルムをケイ素酸化物薄膜を有する他の透明 なプラスチックフィルムで保護することにより高 温、多湿な雰囲気下でも安定した防湿性能を長期 間に亘って持続するとの知見を得、これに基づい て本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明の第一の発明による防湿フィ ルムは、下記の通りに定義される中心層(A)お よび中心層の一方の面に接合された保護層(B) からなる積層構造を有するものである。

(a) 中心層 (A) は、ケン化度99モル% 以上のポリピニルアルコールよりなるフィル ムの少なくとも片面にケイ素酸化物薄膜を有 する透明フィルムからなる。

(b) 保護器 (B) は、少なくとも片面に透 明なケイ素酸化物薄膜を有する透明なブラス チックフィルムを少なくとも 1 層含む透明フ ィルムからなる。

又、本発明の第二の発明による防湿フィルムは、 下記の通りに定義される中心層(A)、中心層の 一方の面に接合された保護層(B)および中心層 の他方の面に接合されたシートラント層(C)か らなる積層構造を有するものである。

- (a) 中心層 (A) は、ケン化度99モル% 以上のポリビニルアルコールよりなるフィル ムの少なくとも片面にケイ素酸化物薄膜を有 する透明フィルムからなる。
- 保護層(B)は、少なくとも片面に透 明なケイ素酸化物薄膜を有する透明なプラス チックフィルムを少なくとも1層含む透明フ ィルムからなる。
- (c) シーラント層 (C) は、シール可能な 樹脂からなる。

#### (発明の効果)

前記の課題が解決される。すなわち、本発明に 係る防湿フィルムは、透明性にすぐれ、かつ、極 めてすぐれた防湿性を有するものであり、柔軟性 があって、強度及び経済性の面でもすぐれたもの である。また、苛酷な条件で長期間使用されても 防湿性能がそこなわれることはない。したがって、・ ル(以下、「PVA」と略記する。)よりなるポ **苛酷な多件下で長期間に買って使用される液晶デ** ィスプレイのパックライト用EL素子等のパッケ ージフィルムなど高度な防湿性能が要求される用 途に好適であり、その工業的価値は極めて大であ

# (発明の具体的説明)

## 1. 本発明防湿フィルムの構造

本発明の第一の発明に係る防湿フィルムは、前 記のように定義される中心暦(A)および中心暦 (A) の一方の面に接合された保護層 (B) から なる積層構造を有するものである。

本苑明の第二の発明に係る防湿フィルムは、上 記中心層(A)、中心層(A)の一方の面に接合

された保護層(B)および中心層(A)の他方の 面に接合されたシートラント層 (C) からなる稜 層構造を有するものである。

## (1) 中心層(A)

本発明に係る防湿フィルムにおいて、中心層は ケン化度が99モル%以上のポリピニルアルコー リピニルアルコールフィルム(以下、「PVAフ ィルム」と略記する。) の少なくとも片面に透明 なケイ素酸化物薄膜(以下、「SO薄膜」と略記 する。) が形成されてなる透明フィルムである。 PVAフィルム表面に形成されるSO薄膜中のケ イ素酸化物のケイ素の結合エネルギーは、この薄 膜の厚み方向に対し特異な値を示し、PVAフィ ルム近傍部において表層部や中央部より大きなエ ネルギーを有し、このため P V A フィルム以外の フィルムの表面に形成されたSO薄膜に比し、特 別に高度の防湿性能を発揮するものと推定される。

中心層のPVAフィルムは、ケン化度が99モ ル%以上であるPVAからなることが必要であ

る。99モル%未満のケン化度のPVAからなるフィルムでは、このフィルムの表面にSO苺膜を形成してもすぐれた防湿性能は得られない。

PVAフィルムは、未延仲フィルムでも延仲フィルムでもよいが、フィルム強度および防湿性能の点から延仲フィルム、特に3×3倍程度延仲された二軸延伸フィルム、が好ましい。

PVAフィルム表面に形成するSO薄膜は、フィルムの片面だけに形成しても、両面に形成してもかまわないが、高度の防湿性能を長期に保持させるには、むしろ保護層を積層すべき面だけに形成した方がよい。

PVAフィルム表面にSO薄膜を形成させるには、一酸化ケイ素、二酸化ケイ素、またはそれらの混合物等を蒸着原料とし、真空蒸着法、スパッタリング法またはイオンプレーティング法のいずれかの方法によることができる。その外にも、蒸着原料としてケイ素、一酸化ケイ素、二酸化ケイ素、またはそれらの混合物等を用い、酸素ガスを供給しながら行なう反応蒸着法も採用することが

PVAよりなる基材フィルムの少なくとも片面に形成させるSO薄膜の厚さは、100~ 5000人の範囲で選ぶのがよい。SO薄膜の厚さが100人未満であると、防湿性能が不十分で

あり、また5000人を越えると、フィルムにカールが発生して問題となったり、透明な薄膜自体に亀裂や剥離が生じ易いので好ましくない。

なお、この中心層(A)は、前記PVAフィルムの片面に透明なSO薄膜を有する透明フィルムー枚からなる単層体、もしくは、PVAフィルムの片面に透明なSO薄膜を有する透明フィルム2枚以上を透明な接着剤を用いて接着積層した積層体のいずれであってもよい。この場合に用いることのできる接着剤としては、ウレタン系、アクリル系、ポリエステル系等のものをあげることができる。

## (2) 保護層 (B)

本発明において、前記中心層 (A) の一方の面、 好ましくはSO薄膜側の面には、少なくとも片面 にSO薄膜を有する別の透明なプラスチックフィ できる。

PVAフィルム表面にSO薄膜を形成するのに 先立って、薄膜とフィルムの接着強度を上げるため、アンカーコート剤を使用することも可能である。好適なアンカーコート剤としては、イソシアネート系、ポリエチレンイミン系、有機チタン系などの接着促進剤及びポリウレタンポリエステル系などの接着剤をあげることができる。又、アンカーコート剤としてポリエチレン系、ポリエステル系、ポリアミド系の無溶剤タイプの接着剤を使用してもよい。

S O 薄膜を形成させる P V A よりなる 基材フィルムの厚さは、5~400μmの範囲で選ぶことができる。中でも10~200μmの範囲で選ぶのが好ましい。

なお、S O 薄膜は、1 O 重量%以下であればその中に不純物としてカルシウム、マグネシウムまたはそれらの酸化物等が混入していても、目的とする防湿フィルムの防湿性能の極端な低下は認められない。

ルムを少なくとも1届含む透明なプラスチックフィルムからなる保護層 (B) が積層されている。 保護層 (B) を構成する上記SO薄膜を有するプラスチックフィルムのSO薄膜は、引っ扱きや押し潰しを受けて防湿性能が掛われる恐れがあるので、本発明積層体の外表面側に露出されて位置しないことが望ましい。

保護層 (B) の中に少なくとも1 脳含まれる S O 薄膜を有する透明なプラスチックフィルムは、特に限定されないが、ポリプロピレン、プロピレン系共重合体、ポリエチレンテレフタレート、ポリ塩化ピニール、ポリエチレンなど、吸湿性の少ないプラスチックよりなる二軸延伸フィルムを基材フィルムとし、その少なくとも片面にS O 薄膜を設けたフィルムが好んで使用される。

これら基材フィルムの少なくとも片面にSO薄膜を形成するには、前述のPVAフィルム表面にSO薄膜を形成したのと同じ方法を採用することができる。

保護層(B)としては、該SO薄膜を有する透

明フィルムだけの単層体、該フィルムを2枚以上 積層した積層体、或は、これら単層体もしくは積 層体のS0薄膜面をS0薄膜を有しない一般的な 透明フィルムで被覆した被覆積層体のいずれであ ってもよい。

保護層(B)を、上記の如き積層体、もしくは 被覆積層体とする場合には、積層用接着剤として は、ウレタン系、アクリル系、ポリエステル系等 のものを用いることができる。

#### (3) シーラント暦 (C)

本発明の第二の発明に係る防湿フィルムにおいては、中心層(A)の他方の面、好ましくは PVAフィルム側の面には、ヒートシール、超音 波シール、高周波シールはどの従来公知のシール 方法でシール可能なシーラント層が積層されている。

このシーラント層は、シール可能な樹脂からなり、接着積層されたフィルムもしくは押出ラミネートされたコート層とすることができる。

特に、ヒートシールは比較的安価な設備により

順序は、中心層(A)のSO薄膜形成の前でも、 後でもかまわない。

包装する内容物によっては、防湿フィルムの性 能として防湿性能以外に紫外線遮断能が必要とさ れるが、本発明による防湿フィルムでは必要に応 じて紫外線遮断性能を付与することが可能である。 例えば、前記中心層(A)に前記保護層(B)、 または保護層(B)及びシーラント層(C)、を 接着剤層を介して積層する際に、接着剤層に紫外 線吸収能を有する物質を添加しておくことにより、 紫外線遮断能を有する防湿フィルムを得ることが できる。使用する紫外線吸収剤は、ペンソフェノ ン、ベンソトリアソール系など市販のものが1種 或は何種類か組合せて用いられ、必要とされる紫 外線吸収能によって紫外線吸収剤の使用量が決め られる。なお、紫外線遮断能は、楢(A)~(C) 形成フィルムとして紫外線吸収能を有する物質を・ 配合したものを使用することによっても付与する ことができることはいうまでもない。

本発明に係る防湿フィルムの厚さは、強度、柔

間単にシールできることから、好んで使用される。 ヒートシール可能なシーラント届としては、低密 度ポリエチレン、エチレン・酢酸ピニル共重合体、 ポリプロピレン、エチレン・アクリル酸塩共重合 体(アイオノマー)等の一般的なものを使用でき るが、EL素子用パッケージフィルム等高度な防 湿の用途には、シール面からの透湿を防ぐ意味か ら、エチレン・アクリル酸共重体(EAA)、エ チレン・エチルアクリレート(EEA)が好まし い。

#### (4) 積層構造の形成

保護暦(B)、または保護暦(B)及びシーラント階(C)を中心層(A)面に接合する場合には、ウレタン系接着剤、アクリル系接着剤、ポリエステル系接着剤などを用いるドライラミネート法および作出ラミネート法など、公知の方法を採用することができる。また、シーラント層(C)としてフィルムを接合する場合、このフィルムは未延伸のものおよび一軸または二軸に延伸したもののいずれであってもよい。シーラント層の積層

軟性、経済性などの点から  $50\sim500\mu$ の範囲 が好ましく、より好ましくは  $100\sim300\mu$ の 厚さである。接着剤層を除いた各層の厚さの比 (A):(B):(C)は、 $1:1\sim10:1\sim$ 10であることが好ましい。

なお、中心層(A)と保護層(B)との間、または中心層とシーラント層(C)との間に、全体の厚さ調整のために、透明なプラスチックフィルムを介在させることもできる。介在させるプラスチックフィルムは、透明であれば特に限定されないが、保護層(B)を形成するプラスチックフィルムと同程のものが好んで使用される。介在させるプラスチックフィルムの厚さは、防湿フィルム全体の厚さとの関係で選択される。

# (5) 本発明に係る防湿フィルムの具体例

第1~9図は、この発明のフィルムの構成例を 断面略図で示すものである。

第1~4図は、本発明の第1発明に係る防湿フィルムの積層構造例を示すものである。

第1図は、第1発明に係る防湿フィルムの基本

構造を示すものであって、中心層(A)は、 PVAフィルム1の片面に透明なSO薄膜2を有する透明フィルムの単層体からなり、そのSO薄膜2側に、透明なプラスチックフィルム3の片面に透明なSO薄膜4を有する透明フィルムの単層体からなる保護層(B)が、SO薄膜4を内側にして接着剤層aを介して積層された構成となっている。

第2図は、第1発明に係る防湿フィルムの、他の構造例を示し、中心層(A)のS0薄膜2個に、透明なプラスチックフィルム3の片面に透明なS0薄膜4を有する透明フィルムを2枚接着積層した積層体よりなる保護層(B)が、S0薄膜4を内側にして接着剤層aを介して積層された構成となっている。

第3図は、第1発明に係る防湿フィルムの他の 構造例を示し、中心層(A)のSO薄膜2個に、 透明なプラスチックフィルム3の片面に透明な SO薄膜4を有する透明フィルムのSO薄膜4側 に、SO薄膜を有しない透明フィルム5を接着積

第6図は、第2発明に係る防湿フィルムの他の 構造例を示し、第2図に示す防湿フィルムの中心 層のPVAフィルム1側に、接着剤層aを介して シール可能な樹脂よりなるシーラント層6が積層 された構成となっている。

第8図は、第2発明に係る防湿フィルムの更に他の構造例を示し、中心層(A)は、PVAフィルム1の片面に透明なSO薄膜2を有する透明フィルムよりなり、そのSO薄膜2側に、透明なブラスチックフィルム3の片面に透明なSO薄膜を有しなるのでは、とを順次接着積層した積層となる保護層(B)が、プラスチックフィルム3を内側にして接着剤層aを介して積層され、中心層(A)のPVAフィルム1側には、接着剤層aを

屬した積層体よりなる保護層(B)が、プラスチックフィルム3を内側にして接着剤層aを介して 粒階された構成となっている。

第4図は、第1発明に係る防湿フィルムの更に他の構造例を示し、中心圏(A)は、PVAフィルム1の片面に透明なSO薄膜2を有する透明フィルムを2枚接着額層した積層体よりなり、そのSO薄膜2側に、透明なプラスチックフィルム3の片面に透明なSO薄膜4を有する透明フィルム5とを類次接着積層した積層体よりなる保護層(B)が、プラスチックフィルム3を内側にして接着剤層aを介して積層された構成となっている。

第5~9図は、本発明の第2発明に係る防湿フィルムの積層構造例を示すもである。

第5図は、第2発明に係る防湿フィルムの基本 構造を示すものであって、第1図に示す防湿フィ ルムの中心層のPVAフィルム1側に、接着剤層 aを介してシール可能な樹脂よりなるシーラント 層6が積層された構成となっている。

介してシール可能な樹脂よりなるシーラント層 6 が積層された構成となっている。

第9図は、第2発明に係る防湿フィルムの更に他の構造例を示し、第4図に示す防湿フィルムの中心層のPVAフィルム1側に、接着削層aを介してシール可能な樹脂よりなるシーラント層6が 静層された構成となっている。

(6) 本発明に係る防湿フィルムの機能の解析 上記の構成を有するこの発明による防湿フィルム の機能は、下記の通りである。この記載は発明の より良い理解のためであり、発明の範囲を限定す るものではない。

この発明の防湿フィルムにおいては、中心脳(A)、具体的には中心脳(A)のPVAフィルム表面に形成したSO薄膜が保護圏(B)、すなわちPVAフィルムとは別のフィルム表面にSO薄膜を形成したプラスチックフィルムを含む積層で保護することにより、高温領域においても極めてすぐれた防湿性が実現される。

すなわち、一般に、PVAフィルム表面に形成

したSO薄膜のケイ素の結合エネルギーは、フィ ルム近傍部において表層部や中央部より大きなエ ネルギーを持ち、かかるSO薄膜を有するPVA フィルムは常温下ではすぐれた防湿性能を有する。 しかし、高温、多湿の雰囲気下では、PVAフィ ルムが吸湿し、寸法変化を起こすことにより表面 のSO薄膜が破壊され、せっかくの防湿性がそこ なわれる。この問題はPVAフィルムを保護フィ ルムで保護することによって解決されようが、通 常のフィルム、或はPVDCフィルム、PVDC をコーティングしたフィルム等では高湿時の防湿 性能の劣化が者しくて、50℃以上ではPVAフ ィルムの吸湿防止効果はほとんど期待できない。 これに対して、本発明で保護層(B)として使用 するケイ素酸化物薄膜を有するプラスチックフィ ルムを含む透明フィルムは、高温領域での防湿性 能の劣化がごくわずかであるため、高温領域でも 中心層の透明フィルムを有効に保護して、SO薄 膜を有するPVAフィルムのすぐれた防湿性能が 髙温でも保持できると考えられる。

けるフィルムの光線透過率を測定し、550 nmにおける光線透過率をフィルムの透明性とした。 実施例1

ケン化度99.9モル%のPVAフィルム(延伸倍率3×3倍、二軸延伸、厚さ12μ)の表面に、5×10<sup>-5</sup>Torrの真空下、電子ピーム加熱方式で、純度99.9%の一酸化ケイ素(SiO)を加熱蒸発させて、PVA基材フィルムの片面に、厚さ1000Aのケイ素酸化物の透明な薄膜を形成させて、透明フィルム(A)を得た。

一方、ポリエチレンテレフタレートのフィルム (以下、「PETフィルム」と略記する。) (延仲倍率3×3倍、二軸延仲、厚さ12μ) の片面に、上記と同じ方法により厚さ1000人のケイ 米酸化物を形成させて、透明なプラスチックフィルム (B) を得た。

フィルム (B) のS O 薄膜面と、フィルム (A) のS O 薄膜面間志をウレタン系接着剤を用いて積 増して、第1 図に示すような透明な 2 層構成の積 層プラスチックフィルムを得た。

## 11. 実験例

以下の実験例は、本発明を実施例にもとづいて、また比較例と対照させながら詳細に説明するものである。本発明は、その要旨を超えない限り、以下の実施例に限定されるものではない。

なお、以下の諸例において、得られたフィルム の透湿度及び透明性は、次の方法によって測定し たものである。また、ケイ素酸化物の透明な薄膜 の厚さは、水晶式膜厚針によって測定した。

(イ) フィルムの透湿度 (gr/㎡・24H) :

所定の防湿フィルムから100×100mmの3 カシールの袋を作成し、袋の中に吸湿剤として類粒状の無水塩化カルシウム30grを充填したのち、 銭りの1辺をシールする事によりサンブルとする。 該サンブルを夫々10個ずつ40℃×90%RH、 50℃×90%RH、60℃×90%RHの雰囲気下に約500時間置き、全体の重量変化から防湿フィルムの透湿度を求めた。

(ロ) フィルムの透明性(%):

日立製作所製の分光光度計を用いて可視光にお

得られたフィルムについて、前述の方法により 透湿度および透明性を測定した。測定結果は表1 に示す通りであった。

## 灾施例2

実施例1に記載の例において、ケン化度が 99.9モル%のPVAフィルムにかえて、ケン 化度が99.0モル%のPVAフィルムを用いた 以外は、同例におけると同様の手法により2層構 成の透明なプラスチックフィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は表1に示す通 りであった。

## 実施例3

実施例1に記載の例において、PVAフィルム表面のSO薄膜の厚さを200Aとした以外は、同例におけると同様の手法により2層構成の透明なプラスチックフィルムを得た。

仰られたフィルムについて実施例1におけると 同様の評価を行った。別定結果は表1に示す通り であった。

# 実施例4

実施例1に記載の例において、透明なプラスチックフィルム(B)に代えて、この透明なプラスチックフィルム(B)2枚をウレタン系接着剤によって積層した積層体を用いたほかは、同例におけると同様にして、第2図に示すような、3層構成の透明な積層フィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は表1に示す通 りであった。

### 実施例5

実施例1において得られた2層構成の積層プラスチックフィルムのPVAフィルム面の側に、エチレン・酢酸ピニル共重合体フィルム (以下「EVAフィルム」と略記する。無延伸、厚さ60μm)をウレタン系接着剤を用いて積層して、第5図に示すような、シーラント層を接合した3階構成の透明な積層フィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は表1に示す通

りであった。

#### 実施例8

実施例4において得られた2層構成の積層ブラスチックフィルムのPVAフィルム面の側に、EVAフィルム (無延伸、厚さ60μm)をウレタン系接着剤を用いて積層して、第6図に示すような、シーラント層を接合した4層構成の透明な積層フィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。別定結果は表1に示す通 りであった。

## 比較例1

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は、表1に示す 通りであった。 りであった。

### 実施例6

実施例2において得られた2層構成の積層プラスチックフィルムのPVAフィルム面の側に、EVAフィルム (無延伸、厚さ60μm)をウレタン系接着剤を用いて積層して、第5図に示すような、シーラント層を接合した3層構成の透明な積層フィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。湖定結果は表1に示す通 りであった。

#### 実施例7

実施例3において得られた2 層構成の積層プラスチックフィルムの P V A フィルム面の側に、E V A フィルム (無延伸、厚さ6 0 μm)をウレタン系接着剤を用いて積層して、第5 図に示すような、シーラント層を接合した3 層構成の透明な積層フィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は表1に示す通

#### 比較例2

実施例1に記載の例において、SO薄膜を有するPVAフィルムにかえて、SO薄膜を有しないPVAフィルムを用いた以外は、同例におけると同様の手法により2層構成の透明なフィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1と同様の 評価を行った。測定結果は表1に示す通りであっ た。

# 比較例3

実施例1に記載の例において、ケン化度が 99.9モル%のPVAフィルムにかえてケン化 度が94.0モル%のPVAフィルムを用いた以 外は、同例におけると同様の手法により2 個構成 の透明なフィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は表1に示す通 りであった。

## 比較例4

実施例1に記載の例において、中心層の P V A

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は表1に示す通 りであった。

# 比較例5

実施例5に記載の例において、SO薄膜を有するPVAフィルム(フィルム(A))の保護フィルムとして、SO薄膜を有しないPETフィルムを使用した以外は、同例におけると同様の手法で3層構成の透明なフィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は、表1に示す 通りであった。

#### 比較例6

実施例5に記載の例において、SO薄膜を有するPVAフィルムにかえて、SO薄膜を有しないPVAフィルムを用いた以外は、同例におけると同様の手法により3層構成の透明なフィルムを得

りであった。

## 比較例9

ポリ塩化三フッ化エチレンフィルム(日東電工製「ニトフロン」、シーラント付、総厚さ250 μ)を用い、実施例1におけると同様の評価を行った。測定結果は表1に示す通りであった。

#### 

実施例1において用いたのと同種のフィルム
(A)、すなわち P V A フィルムの片面に S O 薄膜を有する透明フィルム(1 枚)、を中心層とし、この中心層の S O 薄膜面の側に、同例において用いたのと同種のフィルム(B)、すなわち P E T フィルムの片面に S O 薄膜を有する透明フィルム 2 枚(実施例 1 O)または 3 枚(実施例 1 O)および S O 薄膜を有しない P E T フィルム(2 軸延伸、厚さ 1 O O μ m)をウレタン系接着剤を用いて 顧 次積 M した積 M 体を保護層として接合し、また前記中心層の P V A フィルム面の側には、エチレン・エチルアクリレート共重合体フィルム(以下「E E A フィルム」と略記する。 無延伸、厚さ

t: o

得られたフィルムについて、実施例1と同様の 評価を行った。別定結果は表1に示す通りであった。

## 比较例7

実施例5に記載の例において、ケン化度が 99.9モル%のPVAフィルムにかえてケン化 度が94.0モル%のPVAフィルムを用いた以 外は、同例におけると同様の手法により3層構成 の透明なフィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。 測定結果は表1に示す通 りであった。

#### 比較例8

実施例5に記載の例において、中心層の P V A フィルムにかえて、 P E T フィルムを使用した以外は、同例におけると同様の手法により 3 層構成の透明なフィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は表1に示す通

40μm)をウレタン系接着剤を用いて積層して、 第8図に示すような構成の、失々シーラント層を 接合した2種類の透明な積層フィルムを得た。

得られた夫々のフィルムについて、実施例1に おけると同様の評価を行った。測定結果は表2に 示す通りであった。

## **実施例1**1

実施例1において用いたのと同種のフィルム
(A)を中心層とし、この中心層のSO薄膜面の
側に、PETフィルム(2軸延伸、厚さ100μm)の片面にSO薄膜を有する透明フィルムを保 装層として、SO薄膜面同志が接する如くにウレ タン系接着剤を用いて接合し、また前記中心層の
PVAフィルム面の側には、実施例9におけると 同様にしてEEAフィルムよりなるシーラント層 を接合し、第5図に示すような構成の透明な積層 フィルムを得た。

得られたフィルムについて、実施例1における と同様の評価を行った。測定結果は表2に示す通 りであった。

#### 実施例12~14

実施例9に記載の例において、中心層のSO薄膜の厚さを200μmとした(実施例12)、保護層のSO薄膜の厚さを200μmとした(実施例13)、またはシーラント層の厚さを80μmとした(実施例14)ほかは同例におけると同様にして、第8図に示すような構成の、夫々シーラント層を接合した3種類の透明な積層フィルムを得た。

得られた夫々のフィルムについて、実施例1に おけると同様の評価を行った。測定結果は表2に 示す頭りであった。

# **実施例15~16**

実施例9に記載の例において、PVAフィルムの片面にSO薄膜を有する透明フィルム2枚(実施例15)、または3枚(実施例16)をウレタン系接着剤を用いて積層したものを中心層としたほかは、同例におけると同様にして、第9図に示すような構成の、夫々シーラント層を接合した2種類の透明な積層フィルムを得た。

膜の厚さを50μmとした(実施例19)、保護 層のS0薄膜の厚さを50μmとした(実施例 13)ほかは同例におけると同様にして、第8図 に示すような構成の、夫々シーラント層を接合し た2種類の透明な積層フィルムを得た。

得られた夫々のフィルムについて、実施例1に おけると同様の評価を行った。 測定結果は表2に 示す通りであった。

#### 比較例10~11

実施例 9 に記載の例において、 P V A フィルムの片面に S O 薄膜を有する透明フィルムよりなる中心層に代えて、 P E T フィルム (2 軸延伸、厚さ12μm)の片面に S O 薄膜を有する透明フィルム (比較例10)、または O P P フィルム (2 軸延伸、厚さ20μm)の片面に S O 薄膜を有する透明フィルム (比較例11)、を中心層としたほかは同例におけると同様にして、 第8 図に示すような構成の、 夫々シーラント層を接合した 2 種類の透明な積層フィルムを得た。

得られた夫々のフィルムについて、実施例1に

得られた夫々のフィルムについて、実施例1に おけると同様の評価を行った。 測定結果は表2に 示す通りであった。

#### 実施例17~18

実施例9に記載の例において、片面にSO薄膜を有するPETフィルムに代えて、片面にSO薄膜を有するポリプロピレンフィルム(以下

「Ο P P フィルム」と略記する。 2 軸延伸、厚さ 2 O μ m )を用いた(実施例 1 7 )、または S O 薄膜を有しない P E T フィルムに代えて、 S O 薄膜を有しない O P P フィルム(2 軸延伸、厚さ 4 O μ m )を用いた(実施例 1 8 )ほかは、同例におけると同様にして、第8図に示すような構成の、夫々シーラント層を接合した 2 種類の透明な 積層フィルムを得た。

得られた夫々のフィルムについて、実施例1に おけると同様の評価を行った。測定結果は表2に 示す通りであった。

## 実施例19~20

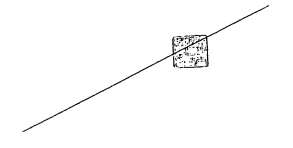
実施例9に記載の例において、中心層のSO薄

おけると同様の評価を行った。測定結果は表2に 示す通りであった。

#### 比較例12~13

実施例9に記載の例において、SO薄膜を有しないPVAフィルムを中心層とした(比較例12)、またはSO薄膜を有しないPETフィルムのみからなる透明フィルムを保護層とした(比較例13)ほかは同例におけると同様にして、第8図に示すような構成の、夫々シーラント層を接合した2種類の透明な積層フィルムを得た。

得られた夫々のフィルムについて、実施例1に おけると同様の評価を行った。測定結果は表2に 示す通りであった。



(表 1)

775	項 中心層(A)					2隻 飛(1	3)	全体厚さ	透湿			
項E	1	フィルムの 種 類	ゲン化度 (%)	S O 薄膜の原味(A)	保. フィルム の 種 類	S O 球膜の 厚 味 (人)		(含シーラ ント) (µ)	40℃×90% RH	50℃×90% RH	60℃×90% RH	透明性 (%)
実施例1	ı	PVA	99. 9	1000	PET	1000	1	24 4-3718L	0. 03	0. 07	0. 14	80
~ 2	2	PVA	99. 0	1000	PET	1000	1	24 5-37186	0. 03	0. 09	0. 19	80
<b>"</b> 3	3	PVA	99. 9	200	PET	1000	1	24 9-37181	0. 03	0. 08	0. 18	81
~ 4	1	PVA	99. 9	1000	PET	1000	2	35 y-371tl	0. 03	0. 06	0. 12	78
<i>"</i> 5	5	PVA	99. 9	1000	PET	1000	1	84	0. 04	0. 09	0. 18	78
~ 6	5	PVA	99. 0	1000	PET	1000	1	84	0. 04	0.10	0. 21	78
,, ,	7	PVA	99. 9	200	PET	1000	1	84	0. 04	0. 09	0. 19	79
- E	В	PVA	99. 9	1000	PET	1000	2	96	0. 04	0. 07	0. 14	76
比较例:	1	PVA	99. 9	1000	PET	-	1	24 9-37141	. 1. 03	3. 00	9. 85	82
~ :	2	PVA	99. 9	-	PET	1000	1	24 4-17181	1. 10	2. 35	4. 65	82
"	3	PVA	94. 0	1000	PET	1000	1	24 y-171 <b>t</b> l	0.70	2. 10	4. 80	80
~ .	4	PET	-	1000	PET	1000	1	24 y-37181	0. 27	0. 75	1. 40	80
<u> </u>	5	PVA	99. 9	1000	PET	-	1	84	1. 05	3. 10	10. 10	80
<u> </u>	6	PVA	99. 9	-	PET	1000	· 1	84	1. 20	2. 50	5. 05	80
~	7	PVA	94. 0	1000	PET	1000	1	84	0. 80	2. 40	5. 10	78
~ 1	8	PET		1000	PET	1000	1	84	0. 25	Q. 60	1. 15	78
~ !	9	PCTFE						250	0. 04	0. 15	0. 24	69

(表 2)

	ф	i R	(A)			保 2種 暦 (B)						(C)	*	透	湿	0年	
\A B	4- 12- ME (17)				SO薄膜有り				Sの薄膜なし				全厚み	(gr/nf · 24hr)			透明性
	フィルム	SO薄膜の厚み	74年	厚み	フィルム	S0苺膜の厚み	が数	厚み	フィルム	厚み	フィルム	厚み	(pm)	40T×90%	50°C×90%	80Ex90%	(%)
例番号	の種類	(A)		(an)	の種類	(A)		(gm)	の種類	(;=)	の種類	(pm)		Rii	RH	RH	
実施例9	PVA	1000	1	12	PET	1000	2	24	PET	100	EEA	40	176	0. 04	0. 07	0. 14	76
<b>~</b> 10	PVA	1000	1	12	PET	1000	3	36	PET	100	EEA	40	188	0. 02	0. 04	0. 10	75
<b>"</b> 11	PVA	1000	1	12	PET	1000	1	100		-	EEA	40	152	0. 03	0. 06	0. 12	77
″ L2	PVA	200	1	12	PET	1000	2	24	PET	100	EEA	40	176	0. 06	0. 11	0. 22	78
<b>″</b> 13	PVA	1000	1	12	PET	200	2	24	PET	100	EEA	40	176	0.06	0. 10	0. 20	79
<b>"</b> 14	PVA	1000	1	12	PET	1000	.2	24	PET	100	EEA	80	216	0. 04	0. 07	0. 14	76
<b>"</b> 15	PVA	1000	2	24	PET	1000	2	24	PET	100	EEA	40	188	0. 02	0. 04	0. 10	75
w 16	PVA	1000	3	36	PET	1000	2	24	PET	100	EEA	40	200	0. 01	0. 03	0. 08	74
~ 17	PVA	1000	1	12	OPP	1000	2	40	PET	100	EEA	40	192	0. 04	0. 07	0. 14	76
<b>" 18</b>	PVA	1000	1	12	PET	1000	2	24	OPP	40	EEA	40	116	0. 04	0. 07	0. 14	76
" 19	PVA	50	1	12	PET	1000	2	24	PET	100	EEA	40	176	0. 21	0. 45	0. 80	79
~ 20	PVA	1000	1	12	PET	50	2	24	PET	100	EEA	40	176	0. 28	0. 60	0. 91	79
11.426410	PET	1000	1	12	PET	1000	2	24	PET	100	EEA	40	176	0. 25	0. 60	1. 15	76
<b>"</b> 11	OPP	1000	1	20	PET	1000	2	24	PET	100	EEA	40	184	0. 23	0. 55	1. 05	76
7 12	PVA	-	1	12	PET	1000	2	24	PET	100	EEA	40	176	0. 45	0. 95	2. 10	80
7 13	PVA	1000	1	12	PET	_	2	24	PET	100	EEA	40	176	0. 35	0. 80	1. 70	80

<sup>\*</sup>核粒剤層の厚みを除く。

表1および2から、本発明に係る防湿フィルムは、比較例のフィルムに較べて、高温多湿の条件下でも優れた防湿性能を発揮することが明らかとなる。

# 4、図面の簡単な説明

第1~9図は、いずれも本発明による防湿フィルムの具体例を示す断面図である。

A…中心暦、B…保護暦、C…ヒートシーラント暦、1…ポリピニルアルコールフィルム、
2. 4…ケイ素酸化物薄膜、3,5…保護暦用フィルム、a…接着剤暦。

出願人代理人 佐 薩 一 雄

